

# SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Неразрешен

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Choleraesuis, strain 431/261, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

СВИНЯ

### Начин на приложение:

Подкожно приложение  
Перорално приложение  
Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

8273.00 [CFU] /dose / 1.00 [CFU] /dose

---

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и разтворител за инжекционна емулсия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Подкожно приложение:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 3 week Meat and offal: 3 weeks

**Перорално приложение:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 3 week Meat and offal: 3 weeks

**Интрамускулно приложение:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 3 week Meat and offal: 3 weeks

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI09AE02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

23/01/2017

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

IDT Biologika GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

---

### **Отговорен орган:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

PEI.V.11873.01.1

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

20/04/2023

---

### **Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### **Процедурен номер:**

PL/V/0106/001/MR

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.